Nom de l’OEC

Type d’audit

(ex : P1E1)

selon la norme ISO 15189 : 2022

*« Laboratoires de biologie médicale — Exigences concernant la qualité et la compétence »*

 selon la norme ISO/IEC 17025 : 2017

*« Exigences générales concernant la compétence des laboratoires d’étalonnages et d’essais »*

(dossier no. 20xx/x/0xx)

## Plan d’audit

|  |  |
| --- | --- |
| **Nom de l’OEC :** |  |

**Objectifs et critères d’audit**

|  |  |
| --- | --- |
| **Norme d’accréditation :** |  |
| **Type d’audit :** |  ☐ extension ☐ complémentaire |

*Le tableau ci-dessus est à répéter pour chaque norme d’accréditation concernée, cf. l’ordre de mission.*

**Equipe et champ d’audit, sites et dates**

| Nom de l’auditeur | Fonction\* | Domaines ou activités audités  | Date | Modifications à auditer (extensions, flexibilité, équipement,…) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |

Synthèses et conclusions de l’audit

|  |
| --- |
| Nom de l’auditeur : NOM Prénom |
| Liste des documents audités |
|  |
| **Conclusions générales de l’auditeur :** Veuillez commenter la conformité des aspects audités (maîtrise des risques, performance de la méthode, calcul d’incertitude, contrôles qualité,…)Pour chaque non-conformité majeure identifiée, merci de remplir une fiche d’écart [**F003E**](https://portail-qualite.public.lu/content/dam/qualite/fr/documentations/accreditation-notification/accreditation-olas/formulaires/f003e-fiche-ecart-action-corrective/f003e-fiche-d-ecart-et-d-action-corrective-fr.docx) et de l’associer au présent formulaire. |
|  |
| **Position claire** de l’auditeur quant au maintien de l'accréditation suite à la modification auditée : |
|  |